

特許協力条約に基づいて国際公開された日本語特許出願

出願番号 特願平3-504017

(平成4年2月6日発行)

Int Cl.5 A 61 K 31/195

識別記号

(11) 国際公開番号

部門(区分) 3(2)

審 査 請 求 未請求 予備審査請求 未請求

WO 91/11997

A1

(43) 国際公開日

JР

1991年8月22日(22, 08, 1991)

(21)国际出願番号

(22)国際出頭日

PCT/JP91/00200 1991年2月8日(08.02.91)

(30) 優先権データ

特数平2/39241

1990年2月19日(19.02.90)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

千寿积莱株式会社

(SENJU PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒541 大阪府大阪市中央区平野町二丁目5番8号 Osaka.(JP)

(72) 発明者: かよび

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

#上 件(INOUE. Jun)[JP/JP]

〒566 大阪府孫豫市正省4丁目13番57号 Osaka。(JP)

(......

AT(欧州特許)。BE(欧州特許)。CA、CH(欧州特許)。

DE(欧州特許)。DK(欧州特許)。ES(欧州特許)。FR(欧州特許)。

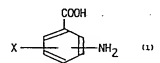
GB(欧州特許)。GR(欧州特許)。IT(欧州特許)。JP、KR。

LU(欧州特許)。NL(欧州特許)。SE(欧州特許)。SU、US.

添付公開書類

(54) Title: MAILLARD REACTION INHIBITOR

(54) 発明の名称 フィラード反応図書材



(57) Abstract

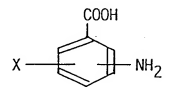
A Maillard reaction inhibitor containing a substance represented by general formula (I), a pharmaceutically acceptable ester thereof, and a pharmaceutically acceptable salt of the substance or the ester, wherein X represents hydroxyl or nitro. It is used for treating or preventing various complications of diabetes, such as coronary artery disease, peripheral circulatory disturbance, cerebrovascular disease, neurosis, nephropathy, arteriosclerosis, arthrosclerosis, cataract and retinitis, and similar diseases caused by aging, such as atherosclerosis, coronary heart disease, cerebrovascular disease, senile cataract, and so forth.

対 この公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第 184 条の 10 第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生するものであり、本掲載とは関係がありません。

(57) 要約

(-4

下記の一般式



〔式中、Xはヒドロキシル基又は二トロ基を表す。〕で示される 物質若しくはその医薬として許容し得るエステルを、又は該物質 若しくは該エステルの医薬として許容し得る塩を含有することを 特徴とするメイラード反応阻害剤。

本発明の製剤は種々の糖尿病合併症、例えば冠動脈性疾患、末梢循環障害、脳血管障害、神経症、腎症、動脈硬化、関節硬化症、白内障及び網膜症又は老化により引き起こされる同種の疾患例えばアテローム性動脈硬化症、冠動脈性心疾患、脳血管障害、老人性白内障等の治療又は予防に用いられる。

88 **18 1**

【発明の名称】

メイラード反応阻害剤

【技術分野】

本発明はメイラード反応の名で知られるブドウ藍等の還元糖によるクンパク質の劣化の防止に関し、詳しくはブドウ糖がタンパク質に非酵素的に結合して生ずるアマドリ転移生成物の生成阻蓄 利に関する。

【新景技術】

クンパク質がブドウ軽等の遠元観と非辞素的に反応(以下「グリコシル化」という。)して褐色化する反応はメイラードによって1912年に報告(Maillard、L.C., Compt. Rend、Soc. Biol.、72: 599(1912)]されて以来、食品化学の分野においてはメイラード反応の名で広く知られてきた。すなわち、貯蔵又は加熱処理を受けた食品中でタンパク質とブドウ軽とが反応して褐色化し、ついにはクンパク質分子間に交差結合が生じることによりクンパク質の変成が起こることが知られていた。その後、赤血球中においてへそグロビンの小成分であるH b . . . が既尿病患者において増加しているとのラーバーの報告(Rahbar、S., Cl in, Chia, Acta, 22: 296(1968))を機に、生体内におけるブドウ糖とクンパク質との反応が注目され、H b . . . の構造の解析を通じて、メイラード反応が生体内においても起こっていることが確認されるに至った。

(·

生体中でのメイラード反応の機構はブラウンリー等によって報告されている。 [Brownlee, M. et al., Science, 232:1629(1986)] 。 即ち、先ずブドウ糖の関環構造において存するアルデヒド基が蛋白質分子中のアミノ基と反応してシッフ塩基を形成する。このシ

2-142114号明細書においてアミノグアニジン、α-ヒドラジノヒスチジン及びリジンがアマドリ転移生成物中の活性カルボニル基と反応してこれを封鎖し、AGE生成を阻害することが示唆されており、特開昭64-56614号明細書において、例えばチオセミカルバジド類、1、3-ジアミノグアニジン、ベンゾイルヒドラジン等、及び特開昭64-83059号明細書において各種グアニジン誘導体がメイラード反応を抑制することが開示されている。

上記各特開昭明細書においては、メイラード反応の最終生成物 であるAGEの生成量を指標としてメイラード反応の阻害剤の検 封を行っているが、本発明者はメイラード反応におけるタンパク 質の重合の段階における直接的原因物質であるアマドリ転移生成 物の生成自体を阻害することにより極めて効果的なメイラード反 応の阻害が期待できるとの観点から、アマドリ転移生成物の生成 阻害を実験上の指標とした。タンパク質のリジン残基のモーアミ ノ基の非酵素的グリコシル化によって生成するアマドリ転移生成 物であるε-N- (furonyl-methyl)-L-lysine (以下「フロシン 」という。)の測定値をタンパク質の非酵素的グリコシル化の指 様となし得ることは、Bruggemann等[J. Bruggemann et al., Leben sm, Unters. Forsch., 137:p. 137-143(1968)]およびFinot 等 (P. A. Finot et al., Experientia, 24:p. 1097-1099(1968)]によって報告 されている。本発明者はブドウ糖含有タンパク質水溶液を用いて フロシンを生成させることを試み、適当な生成条件を求めて検討 を重ね、それにより確立した条件に従って種々の物質のフロシン 生成阻害効果の有無および強さについて検討した。その結果太空 明者は、アミノ安息呑敵誘導体に強力なフロシン生成阻害効果を

ッフ塩基は不安定であるため速やかに分子内転移反応を起こして 非酵素的にアマドリ転移生成物に変換される。タンパク質が長期 間体内に保持された場合、アマドリ転移生成物は徐々に脱水反応 を起こして新たなブドウ糖誘導体へと変化し、これがタンパク質 分子等の種々の分子と不可逆的に交差結合して架橋を形成することにより、主としてタンパク質の重合体を形成する。

このような返行したグリコシル化生成物は通常AGE(Advance d Glycosilation End product)と略称されるが、AGEの生成に伴い、クンパク質の生物学的適応性が終弱し溶解度が低下し、プロテアーゼの作用を受け難くなり、多くは黄褐色化し蛍光を発するに至る。

メイラード反応は健常人においても認められる現象であるが、 血糖上昇を特徴とする糖尿病に特に顕著に認められる。また、メ イラード反応は代期回転の比較的緩徐なタンパク質において顕著 であり、例えばコラーゲンや水晶体の構造タンパク質であるクリ スクリン等において特に著しい。また、糖尿病においては神経騒 者、白内輝、脊障害、調膜症、関節硬化症、アテローム性動脈硬 化症等種々の合併症が認められるが、これら糖尿病合併症は老年 期に多い疾病と酷似しており、正常な血糖値にあっても、ブドウ 性が代期回転の緩徐なタンパク質をグリコシル化して徐々にAG Eを形成するものと考えられている。

この様な背景のもとで、生体内におけるメイラード反応を阻害する物質の探索が行われつつあり、例えば、前記ブラウンリー等によりアミノグアニジンがインビトロ(in vitro)でメイラード反応を阻止すること及び同物質の投与が聴尿病ラットの動脈壁におけるAGEの生成を抑制する事を発表している。また特関駅 G

有するものがあることを発見し、更に検討を重ねて本発明を完成 した。

【発明の開示】

すなわち本発明は、一般式(1)

〔式中、Xはヒドロキシル基又は二トロ基を表す。〕で示される 物質若しくはその医薬として許容し得るエステルを、又は該物質 若しくは該エステルの医薬として許容し得る塩を、含有すること を特徴とするメイラード反応阻害剤である。

一般式(I)で示される物質の医薬として許容し得るエステルとしては、該物質のカルボキシル基のエステル化体である、メチルエステル、エチルエステル、ロープロピルエステル、イソプロピルエステルをの他の低級アルキルエステル、又は該物質のフェノール性水酸基のエステル化体である。酢酸エステル、こはく動工ステル、マロン酸エステル、マレイン酸エステル、こはくり取エステルでの他の低級カルボン酸エステル又はリン酸エステル等のの低級カルボン酸エステル又はリンで示された、代合物若しくはその医薬として許容し得るエステルの塩としていた。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ土頭金属塩、塩酸塩、の配酸塩、リン酸塩等の無機酸の塩、マレイン酸、等の有機酸の塩が特に適すが、これらのものに限定されず、通常、医薬と

して許容される各種の塩が用いられる。

本発明のメイラード反応阻害剤はメイラード反応を原因として生ずると考えられる後述の結疾患の治療又は予防に用いることができる。当該目的に供する場合、本発明のメイラード反応阻害剤は経口的に又は非経口的に投与することができる。また、非経口的投与の場合には連射剤として全身的に又は例えば点観剤等として局所的に投与することもできる。本発明のメイラード反応阻害剤の投与量は、一般式(1)で示される化合物との範囲、上型行動を関係して、経口投与の場合には通常、1日量1mg~100mgの範囲、より好ましくは1日量5mg~200mgの範囲、より好ましくは1日量1mg~50mgの範囲で、また点膜液剤の場合には通常、0.05W/V%~5W/V%の範囲、より好ましくは0.1W/V%~2.0W/V%の範囲の液として、投与が行われるが、投与量はこれに必ずしも限定されるものではなく、疾患の種類、重減度及び治療計画等により適宜設定され得る。

本発明のメイラード反応阻害剤は、経口投与のための例えば錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤若しくはカブセル剤等、注射のための例えば水性若しくは非水性の注射用溶液剤、注射用懸濁剤若しくは注射用乳濁剤等、又は点眼のための例えば点眼液剤、もしくは点眼軟膏剤等の適宜の携帯にすることができる。

本発明のメイラード反応阻害剤を経口役与用錠剤の形態とする には、例えばヒドロキシブロビルセルロース、結晶セルロース、 コーンスターチ、ポリビニルピロリドン、メタ珪酸アルミン酸マ ダネシウム等の希釈剤、ステアリン酸マグネシウム等の滑沢剤、 繊維素グルコン酸カルシウム等の崩壊剤、グルタミン酸又はアス

牛血清アルブミン (No. A-8022: ングマ社) (以下「BSA」と略記する。)及びPH7. 3の50mMリン酸級商液及び委1に示す各被験物質及びアミノグアニジンを用いて下記の通りのサンブル溶液を無菌的に調製し、37°Cで4週間保存し、非除業的グリコシル化の進行に伴って生成するフロシンをSchleicher等の方法(E. Schleicher et al. J. Clin. Biochem. 19:p. 81-87(1981)] に準じて高速液体クロマトグラフィーにより定量した。すなわち、反応後のサンブルを透析後、各1mlを凍結乾燥し、6N塩酸1mlを加えて100°Cで20時間加水分解を行い、塩酸を留去した後、水1mlを加えて0.45μmのフイルターにて減過し、高速液体クロマトグラフィー用の試料とした。カラムにはODS-120T(東ソー)を、溶盤液には7mMのリン酸溶液を用い、検出放長280nm及び254nmにての吸収ピークの比が3、9:1であるピークをフロシンのピークとした。

(リン酸緩衝液中の組成)

(正常群): BSA 20mg/m1

(対照群):BSA 20mg/ml+ブドウ糖 50mM

(被験群): BSA 20mg/ml+ブドウ糖 50mM+

被験物質 5 m M

各群のサンブルのフロシン定量結果により、次の式を用いて各 被験物質のフロシン生成風害率を算出した。

阻害率 (%) = $(c-d) + (c-n) \times 100$

但し、c:対照群のフロシンのピーク面積

d:被験群のフロシンのピーク面積

n:正常群のフロシンのピーク面積

(結果)

パラギン酸等の溶解補助剤その他錠剤の製造に通常使用される成分を加えることができる。本発明のメイラード反応阻害剤を水性注射剤とするには倒えばリン酸塩等の緩衝剤、クロロブクノール等の保存剤、亜酸酸ナトリウム等便用される成分を加えることができる。本発明のメイラーで原理習剤を点取剤の形態を必ずできる。本発明のメイラーで原理習剤を点取剤の形態を必ずできる。本発明のメイラーで原理習剤を点取剤の形態を必ずのでは、例えば、リン酸塩、ほう酸塩、酢酸塩又はクエン酸等のでは、ツール、メチルパラベン、ブロビルパラベン、塩化ベンザルコニウム又はクロルペキシジングルコネート等の場化ペンザルコニウム、カール、メデトリウム、塩化ナトリウム、塩にカリウム、マンニトール、ソルビトール又はグリセリン等の等限化剤、その他点眼剤の製造に通常使用される成分を加えることができる。

(実験例)

本発明のメイラード反応阻害剤の効果は次の被験物質について 下記の通りの実験により確認した。これらの被験物質はいずれも 既知物質であり市販のものを購入して使用した。

AB-1: 5-ヒドロキシアントラニル酸

AB-2: 3-ヒドロキシアントラニル酸

AB-3: 4-ニトロアントラニル紋

AB-4: 5-アミノサリチル酸

AB-5: 4-アミノサリチル酸

AB~6: 3-アミノサリチル酸

AB-7: 3-アミノー4-ヒドロキシ安息香酸

(実験方法)

次の表 I に示すとおり、A B - I - A B - T の各被験物質において、メイラード反応の公知の阻客剤たるアミノグアニジンに較べて、それぞれ若しく強い阻害効果が認められた。

秀 1

被験物質	阻害率(%)
A B - 1	94.1
A B - 2	69.4
A B - 3	47.6
A B - 4	50.7
A B - 5	70.0
A B - 6	5 3 . 4
A B - 7	60,4
アミノグアニジン	8. 0

[発明を実施するための最良の形態]

【実施例】

本発明のメイラード反応阻害剤の製剤実施例を示す。但し、成

分記載における略号は実験例の部に記載の各化合物を示す。

(実施例1) 内服錠

下記成分を「錠分として常法により製造する。

必要に応じ糖衣を施す。

A B - 1	ı	0	0 m g
乳链		8	0 m g
コーンスクーチ		1	7 m g
ステアリン酸マグネシウム		_	3 m g
(State (6) S			

(実施例2) 内脫錠

下記成分を1錠分として常法により製造する。

必要に応じ聴衣を施す。

A B - 2	5	0	m	g
コーンスクーチ	9	0	m	g
乳链	3	0	m	g
と Fロキシブロビルセルロース	2	5	m	g
ステアリン酸マグネシウム		5	m	g

(実施例3) カプセル剤

下記成分を常法に従って*但*和し、顆粒状としたものをカプセル に各1個100mg充填する。

A B - 3	10 mg
コーンスターチ	4 5 m g
孔框	20 mg
結晶セルロース	2 4 m g
タルク .	0.5 mg
ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg

(実施例4) 注射部

陳書、神経症、腎症、動脈硬化、関節硬化症、白内障及び関膜症 又は老化により引き起こされる同種の疾患例えばアテローム性動 脈硬化症、冠動脈性心疾患、脳血管障害、老人性白内障等の治療 又は予防に用いられる。 下記成分を常法により混合して溶液とし、濾過した後パイアル に充填しオートクレーブにで滅菌して製する。

A B - 4		2 0 m g
クロロブクノール		5 mg
注射用水	全	l m i

(実施例5) 点眼剂

下記の成分を常法により混合して溶液とし、濾過級菌して製する。

A B - 5	0.5 g	
ほう数	i. 0 g	
ほうむ	通量 (PH7.0)
塩化ナトリウム	0. 25g	
エデト酸ニナトリウム	0.02g	
クロロブクノール	0.2g	
ポリソルベート80	0.2g	
亜硫酸ナトリウム	0.2g	
庭園籍製水	全 100ml	

(実施例 5) 眼飲膏剤

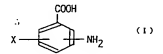
下記成分を常法により混和して眼飲膏剤を製する。

【産業上の利用可能性】

一般式 (I) で示される化合物又はその医薬として許容し得る塩は、メイラード反応におけるタンパク質分子間架構形成の直接の原因物質たるアマドリ転移生成物の生成自体を阻害するので、種々の軽尿病合併症、例えば冠動脈性疾患、末梢循環障害、脳血管

請求の範囲

1. 次の式



(式中、Xはヒドロキシル基又は二トロ基を表す。) で示される 物質若しくはその医薬として許容し得るエステルを、又は該物質 若しくは該エステルの医薬として許容し得る塩を、含有すること を特徴とするメイラード反応阻害剤。

- 2. 式(I) で示される物質が5-ヒドロキシアントラニル 酸である請求の範囲第1項記載のメイラード反応阻害剤。
- 3. 式(I)で示される物質が3-ヒドロキシアントラニル 酸である請求の範囲第1項記載のメイラード反応阻害剤。
- 4. 式(I)で示される物質が4-ニトロアントラニル酸である請求の範囲第1項記載のメイラード反応阻害剤。
- 5. 式(I)で示される物質が5ーアミノサリチル酸である 請求の範囲第1項記載のメイラード反応阻害剤。
- 6. 式(I)で示される物質が4-アミノサリチル酸である 請求の範囲第1項記載のメイラード反応阻害剤。
- 7. 式(I)で示される物質が3-アミノサリチル酸である 請求の転開第1項記載のメイラード反応阻害剤。
- 8. 式(I)で示される物質が3-アミノー4-ヒドロキシ 安息香酸である請求の範囲第1項記載のメイラード反応阻害剤。

į,

1 9908151	· 男の :: 数		
BRORHS (IFC)	Int CZ*		
	A 6 K 2 1 / 1 9 5		
ŀ			
3. GB#1+4.			
		B 4 10 10 11 11	
4 B 8 E	*	K 9	
IPC	A41X31/335		
	B+	H	
!			
1			
L			
E ##7 611 004			1
11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	文献名 及び一株の日所が発出すると	され、その製造する自然の意示	日本の職業の書号
			1~2
	A. 56-7747		1 /
	・アンド・ベーカー・リミナ:		
, 27.	1月 1981 (27. 01.	817, (7774-20)	1
!			
1 1			
1 :			
;			1
			1
:			
			1
			i
			1
			l
·	71-	::: marmatn#4=0#42#	*******
*********	えまてルマイ、一切の目の中年をサイルの	節まを様するもので現在し、 原明	
APPERTOP13	るが、原料出版を記せた公司とハウもの	ACACHET 140	
	数な物化する主要工作物のすべのサウト 特性物理を構まするためを引用する工能	TE: HPBERARBURY, T.	
-901117)		171 MERSONATETA-1. 7	
010041484		2820, 388K&-1897	A) - 1379#4A
** DUMESOT	、 アフラママのミザの基础となる元間の	タオナないとすもられるもの (点) 男ーパティ・ファミリーのでは	
A 17 1			
305212160		30000000000	
	3. 0 5. 9 1	20.05.9	1
378445			
			4 CI 6 9 7 1
8 4 08 14	# /T (ISA/JP)	特外好事来官	
		3 4	A 3

EXPCT/15A/210(E2 4-9) (1981 4197

(; · · ;

 $\hat{\xi}_{i,j}^{T}$